19 BUNDESREPUBLIK

DEUTSCHLAND

[®] Offenlegungsschrift[®] DE 3346060 A1



DEUTSCHES PATENTAMT

- (21) Aktenzeichen: P 33 46 060.4
 - 2) Anmeldetag: 21. 12. 83 3) Offenlegungstag: 4. 7. 85

(5) Int. Cl. 4: C 08 F 20/52

C 08 F 2/44 C 08 L 33/24 C 08 K 5/53 C 08 J 9/04

(7) Anmelder:

Röhm GmbH, 6100 Darmstadt, DE



Baumgartner, Ehrenfried, Dr., 6100 Darmstadt, DE; Besecke, Siegmund, Dr., 6104 Seeheim-Jugenheim, DE; Gänzler, Wolfgang, Dr., 6100 Darmstadt, DE



Flammgeschützter Polyacryl- oder Polymethacrylimidschaumstoff und Verfahren zu seiner Herstellung

Flammgeschützte Polyacryl- oder Polymethacrylimidschaumstoffe, die zu wenigstens 70 Gew.-% aus cyclischen (Meth)acrylimideinheiten aufgebaut sind, enthalten wenigstens 1 Gew.-% Phosphor, der wenigstens teilweise in Form einer Phosphorverbindung XCH₂-PO(OR)₂ vorliegt, worin R Methyl-, Äthyl- oder Chlormethylreste und X ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Hydroxyl- oder RO-CO-Gruppe sind. Zusätze von Metall(meth)acrylaten wirken rauchgasmindernd.



Flammgeschützter Polyacryl- oder Polymethacrylimidschaumstoff und Verfahren zu seiner Herstellung

5 Patentansprüche

1.

Polyacryl- oder Polymethacrylimidschaumstoff, bestehend aus einem Polymerisat mit wiederkehrenden Einheiten der Struktur

10

15

worin R₁ und R₂ jeweils ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe bedeuten, oder aus einem Mischpolymerisat aus wenigstens 70 Gew.% Einheiten der obigen Struktur und bis zu 30 Gew.% Einheiten eines oder mehrerer anderer äthylenisch ungesättigter Comonomerer und wenigstens 1 Gew.% Phosphor, der wenigstens zum Teil in Form einer organischen Phosphorverbindung vorliegt,

20

dadurch gekennzeichnet,

25

daß die organische Phosphorverbindung die Struktur

$$X - CH_2 \longrightarrow P$$
 OR OR

30

hat, worin R gleiche oder verschiedene Resteaus der Gruppe Methyl, Äthyl und Chlormethyl sind und X ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Hydroxylgruppe oder eine Gruppe RO-CO- ist.

.2

2. Polyacryl- oder Polymethacrylimidschaumstoff nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Mischpolymerisat Einheiten eines Metallacrylats oder -methacrylats enthält.

5

3. Polyacryl- oder Polymethacrylimidschaumstoff nach
Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß sich das Metallacrylat oder -methacrylat von einem Alkali- oder Erdalkalimetall oder Zink oder Blei oder Zirkon ableitet.

10

4. Polyacryl- oder Polymethacrylimidschaumstoff nach
Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß sich das Metallacrylat oder -methacrylat von den Metallen Na, K, Mg
oder Ca ableitet.

15

5. Polyacryl- oder Polymethacrylimidschaumstoff, nach den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß am Aufbau des Mischpolymerisats Maleinsäure, Itakonsäure oder deren Anhydride beteiligt sind.

20

- 6. Polyacryl- oder Polymethacrylimidschaumstoff nach den Ansprüchen 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß er halogenfreie organische Phosphorverbindungen enthält.
- 7. Polyacryl- oder Polymethacrylimidschaumstoff nach den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die organische Phosphorverbindung die formelmäßig angegebene Struktur hat, worin X die Gruppe CH₃O-CO- oder C₂H₅O-CO- oder ein Wasserstoffatom ist.

30

8. Verfahren zur Herstellung des Polyacryl- oder Polymethacrylimidschaumstoffes nach den Ansprüchen 1 bis 7, durch radikalische Polymerisation eines aus mindestens 20 Gew.% Acryl- und/oder Methacrylsäure, einem oder

mehreren anderen äthylenisch ungesättigten Comonomeren, einem in dem Monomerengemisch löslichen, bei 150 bis 250°C durch Zerfall oder Verdampfung gasbildenden Treibmittel, wenigstens 1 Gew.% Phosphor, der wenigstens zum Teil in Form einer gelösten organischen Phosphorverbindung vorliegt, Erhitzen des entstandenen Polymerisats auf 150 bis 250°C bis zur Bildung eines Schaumstoffes, wobei die Comonomeren und die Treibmittel so gewählt werden, daß beim Erhitzen des gebildeten Polymerisats wenigstens 70 Gew.%, bezogen auf das Polymerisatgewicht, an wiederkehrende Einheiten der Struktur

worin \mathbf{R}_1 und \mathbf{R}_2 jeweils ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe bedeuten, gebildet werden,

dadurch gekennzeichnet,

daß eine organische Phosphorverbindung der Struktur

$$X - CH_2 - P OR$$

eingesetzt wird, worin X und R die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben.

30

5

15

20

- 9. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Polymerisation in einer Form mit Formwänden aus Glas oder Metall durchgeführt wird.
- 5 10. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß die Form während der Polymerisation in ein Wasserbad eingetaucht wird.
- 11. Verfahren nach den Ansprüchen 8 bis 10, dadurch gekenn20 zeichnet, daß als Treibmittel Harnstoff oder Formamid
 verwendet bzw. mitverwendet werden.

Flammgeschützter Folyacryl- oder Polymethacrylimidschaumstoff und Verfahren zu seiner Herstellung

5 Gebiet der Erfindung

Die Erfindung betrifft flammgeschützte Polyacryl- oder Polymethacrylimidschaumstoffe, bestehend aus einem Polymerisat mit wiederkehrenden Einheiten der Struktur

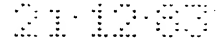
10

15

20

worin R₁ und R₂ jeweils ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe bedeuten, oder einem Mischpolymerisat aus wenigstens 70 Gew.-% Einheiten der obigen Struktur und bis zu 30 Gew.-% Einheiten eines oder mehrerer anderer äthylenisch ungesättigter Comonomerer und wenigstens 1 Gew.-% Phosphor, der wenigstens zum Teil in Form einer organischen Phosphorverbindung vorliegt.

Polyacryl- bzw. Polymethacrylimidschaumstoffe zeichnen sich durch hohe Wärmeformbeständigkeit und Druckfestigkeit aus. Sie eignen sich hervorragend zur Herstellung von hoch belastbaren Verbundkörpern durch Aufbringen von faserverstärkten Deckschichten.



Stand der Technik

Aus der DE-B 20 47 096 ist ein flammgeschützter Polymethacrylimidschaumstoff bekannt, der durch Erhitzen eines Mischpolymerisats aus Methacrylnitril, Methacrylsäure, Methylmethacrylat und Maleinsäureanhydrid mit einem Gehalt an Ameisensäure als Treibmittel und an Phosphorsäure und Dibrompropylphosphat als flammhemmenden Zusätzen hergestellt worden war. Beim Erhitzen auf 150 bis 250° cyclisieren die Methacrylnitril- und Methacrylsäureeinheiten zu Methacrylimideinheiten der oben angegebenen Struktur ($R_1 = R_2 = CH_3$). Der Phosphorgehalt des Schaumstoffes beträgt 1,5 bis 3 Gew.-%. Nach dieser Druckschrift hergestellte Schaumstoffe sind unter

der Handelsbezeichnung "Rohacell Sir in den Handel gekommen.

Aufgabe und Lösung

10

15

2C

25

30

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, die Herstellung von flammgeschützten Polyacryl- und Polymethacrylimidschaumstoffen zu erleichtern und die Wasseraufnahme derartiger Schaumstoffe zu vermindern, jedoch die thermischen und mechanischen Eigenschaften im Vergleich zu nicht flammgeschütztem Poly(meth)acrylimidschaumstoffen nicht zu beeinträchtigen.

Es wurde gefunden, daß flammgeschützte Polyacryl- und Polymethacrylimidschaumstoffe der eingangs angegebenen Zusammensetzung diese Aufgabe erfüllen, wenn sie als organische Phosphorverbindung eine Verbindung der Struktur

$$X - CH_2 - P < OR$$

enthalten, worin R gleiche oder verschiedene Reste aus der

Gruppe Methyl, Athyl und Chlormethyl sind und X ein Wasserstoffoder Halogenatom, eine Hydroxylgruppe oder eine Gruppe RC-COist.

5 Vorteile und Anwendungsgebiete

10

15

Die bekannten flammgeschützten Polymethacrylimidschaumstoffe enthalten freie Phosphorsäure als wesentlichen Bestandteil der flammhemmenden Zusätze. Sie sind dadurch sehr hydrophil und vermögen große Mengen Wasser aufzunehmen, wodurch ihre technologischen Eigenschaften erheblich beeinträchtigt werden. Die mechanischen Eigenschaften, z.B. die Druckfestigkeit bei höheren Temperaturen, werden nachhaltig verschlechtert. Eine ähnliche Wirkung üben organische Phosphonsäuren und andere stark polare organische Phosphorverbindungen aus. Selbst unpolare Phosphorverbindungen, wie Phosphotane, verursachen die gleichen Nachteile.

Ein weiterer Nachteil der meisten bisher verwendeten flammschützenden Zusätze tritt bei der Herstellung des schäumbaren
Vorprodukts durch Polymerisation von Vinylmonomeren in einer
Hohlform, die in ein Wasserbad eingetaucht ist, in Erscheinung.
Er beruht auf einer Verminderung der Haftung zwischen dem
polymerisierenden, noch ungeschäumten Vorprodukt und den
Formwänden aus Glas oder Metall, zwischen denen die Vorprodukte üblicherweise hergestellt werden. Das Vorprodukt löst
sich während seiner Herstellung von den Formwänden ab, was
wiederum andere Schwierigkeiten nach sich zieht. Aus nicht
geklärten Gründen wird nämlich das Polymerisat im Bereich der
30 Ablösungsstellen inhomogen, erkennbar an weißen Stellen, die

8 - ہر-

beim Erhitzen nicht oder nur begrenzt aufschäumen. Inhomogenitäten mit der gleichen Folge entstehen auch an Stellen, wo Wasser in den durch Polymerisatablösung entstandenen Spalt eindringt. Schon eine oder wenige Ablösungsstellen können einen ganzen Polymerisatansatz unbrauchbar machen, weil aus dem inhomogenen Vorprodukt kein gleichmäßig geschäumtes Endprodukt mehr herstellbar ist.

Daraus mußte der Schluß gezogen werden, daß Phosphorverbindungen grundsätzlich sowohl die Wasseraufnahme erhöhen, als
auch weichmachend wirken. Darüberhinaus scheinen sie zum
größten Teil Polymerisationsprobleme der erwähnten Art
hervorzurufen. Auch von stärker hydrophoben Phosphorverbindungen mit größeren aliphatischen oder aromatischen Resten
war kein besseres Eigenschaftsbild zu erwarten, weil man von
diesen Verbindungen wegen ihres geringeren Phosphorgehaltes
entsprechend mehr einsetzen müßte, wobei ihre bekannte
Weichmacherwirkung um sc mehr in Erscheinung treten müßte.
Umso überraschender war die Feststellung, daß die durch die
Formel

$$X - CH_2 - P < OR OR$$

gekennzeichneten Phosphonsäureester die oben geschilderten

Nachteile nicht herbeiführen, obwohl sie wasserlöslich sind
umd eine stark hydrophilierende Wirkung zu befürchten war.

Dagegen ist ihre flammhemmende Wirkung hervorragend.

30

Die vorteilhafte Wirkungskombination der genannten Phosphonsäureester zeigt sich beim Vergleich der Eigenschaften der neuen Schaumstoffe mit solchen, die a) keine flammhemmenden Zusätze, b) stark polare Phosphorverbindungen entsprechend Beispiel 8 der DE-PS 20 47 096, c) unpolare organische Phosphorverbindungen enthalten. Alle verglichenen Schaumstoffe hatten Dichten zwischen 50 und 60 kg/m³ und eine vergleichbare Zusammensetzung des Basispolymerisats.

3346060

Tab	e	1	1	e

a)

b)

a)

	•			
Schaumstoff- typ	Flammschutz- mittel Art Menge (Gew.!)	Brand- eigen- schaften nach FAR-Test 25.853a	Druck- festig- keit bei 180°C (N/mm²)	Wasser- aufnahme nach 5C Tagen (Vol.%)
Erfindungsgemäße Schaumstoffe, her- gestellt aus Misch- polymerisat von Methacrylsäure und	Dimethyl- methar phosphonat 10	bestanden	0,38	21,2
Methacrylnitril (56:44 Gew.T.) mit 0,5 Gew.% Mg-Meth- acrylat; Alkohole als Treibmittel	Alkoxycarbonyl- methanphos- phonsäure- diäthylester 15	bestanden	0,26	21,9
Schaumstoff nach DE 27 26 260, Polymerisatzu- sammensetzung wie oben	ohne	n ich t bestanden	0,38	17
Schaumstoff nach DE 20 47 098, Beisriel 8	Phosphorsäure 1C Tris (dibrom- propyl) phosphat 5	bestanden	. 0,10	45
Schaumstoff wie nach Erfindung, jedoch anderes Flammschutzmittel	Phospholan 10	nicht bestanden	0,10	56

Ebens. wie Phospholan erwiesen sich zahlreiche andere organische Phosphorverbindungen, die in anderen Fällen als flammhemmende Zusätze wirksam sind, aus verschiedenen Gründen als unbrauchbar, z.B. wegen unzureichender Löslichkeit, Störung der Polymerisation oder der Aufschäumung oder wegen unzureichender Flammschutzwirkung. Das gilt z.B. für Triphenylphosphin, -phosphinoxid, -phosphat, -phosphit, Benzolphosphonsäure und Propanphosphonsäure.



Ein weiterer überraschender Vorteil der erfindungsgemäß eingesetzten Phosphonsäureester liegt in der Vermeidung der Probleme, die sich aus der unzureichenden Haftung des Vorprodukts an den Wänden der Polymerisationsform ergeben. Das Vorprodukt läßt sich ebenso homogen herstellen wie in Abwesenheit von Flammschutzmitteln.

Der aus DE-PS 27 26 260 bekannte Zusatz eines Metallsalzes, wie Magnesiummethacrylat, der sonst zur Einstellung der Schaumstoffdichte dient, hat im vorliegenden Fall den zusätzlichen 10 überraschenden Vorteil, daß er die Rauchentwicklung bei Feuereinwirkung auf die erfindungsgemäßen Schaumstoffe vermindert. Das gilt insbesondere für Metallsalzmengen über 1 Gew.-%, bezogen auf 100 Gew.-T. des Monomergemisches. Vorzugsweise werden mindestens 2 Gew.-% eingesetzt, in der Praxis meistens 15 Mengen von 2 bis 5 Gew.-%. Überraschenderweise üben Maleinsäure, Itakonsäure und ihre Anhydride eine ähnliche Wirkung auf die Rauchgasentwicklung aus wie die Metallsalze. Wegen ihres vorteilhaften Eigenschaftsbildes eignen sich die neuen 20 Schaumstoffe im besonderen Maße zur Herstellung von Schichtwerkstoffen, die auf einem Kern aus dem Schaumstoff ein- oder beidseitig auflaminierte Deckschichten aus Metall, thermoplastischen oder duroplastischen Kunststoffen, gegebenenfalls mit verstärkenden Fasereinlagen, tragen. Ein bevorzugtes 25 Verfahren zur Herstellung solcher Schichtwerkstoffe ist die sog. "Prepregtechnik"; vgl. DE-OS 28 22 884 und 28 22 885. Die Schichtwerkstoffe finden Anwendung beim Bau von leichten Konstruktionen, für die hohe Anforderungen der Brandsicherheit gelten, wie im Fahrzeug-, Flugzeug- und Schiffsbau und der 30 Raumfahrttechnik.

Herstellung der neuen Schaumstoffe

Polyacryl- und Polymethacrylimidschaumstoffe werden durch mehrstündiges Erhitzen eines meist tafelförmigen Vorproduktes 5 auf 150 bis 250°C erzeugt. Es entstehen Schaumstoffe mit einem Raumgewicht zwischen 20 und 500 kg/m³. Alle für die Schaumstoffeigenschaften erforderlichen Zusatzstoffe werden bereits in das tafelförmige Vorprodukt eingearbeitet, in der Regel durch Zugabe der Zusatzstoffe zu einem Gemisch aus Acryl- bzw. 10 Methacrylmonomeren und Treibmitteln, aus dem durch radikalische Polymerisation das Vorprodukt entsteht. Die charakteristischen wiederkehrenden Einheiten der Polymerisate oder Mischpolymerisate, aus denen die Kunststoffmatrix der Schaumstoffe besteht, haben die Struktur eines cyclischen 15 Imids

20

25

worin R_1 und R_2 jeweils ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe bedeuten. Wenn dem Polymerisat Acrylmonomere zugrundeliegen, sind R_1 und R_2 Wasserstoffatome. Bevorzugt werden jedoch Methacrylmonomere eingesetzt, die zu Methacrylimideinheiten mit $R_1 = R_2 = CH_3$ führen. Gemischte Imideinheiten mit $R_1 = H$ und $R_2 = CH_3$ oder $R_1 = CH_3$ und $R_2 = H$ entstehen beim gleichzeitigen Einsatz von Acryl- und Methacrylmonomeren.

Die verschiedenen polymeranalogen Reaktionen, die zur Bildung der genannten Imideinheiten führen können, sind in der DE-PS 18 17 156 ausführlich dargestellt worden. Unter diesen hat die intramolekulare Cyclisierung von Mischpolymerisaten aus Acryloder Methacrylsäure und Acryl- oder Methacrylnitril die größte technische Bedeutung. Die nachfolgenden Ausführungen beziehen sich daher überwiegend auf die Herstellung der Schaumstoffe aus derartigen Monomerengemischen, jedoch lassen sie sich in entsprechender Weise auf andere Monomerengemische, die zu imidisierbaren Vorprodukten führen, übertragen. Diese Gemische enthalten beispielsweise Einheiten des Acryl- oder Methacrylamids anstelle von Acryl- oder Methacrylnitril. Vorzugsweise liegen den Schaumstoffen Monomerengemische zugrunde, die wenigstens 20 Gew.% (bezogen auf das Gesamtgewicht der Monomeren) Acryl- und/oder Methacrylsäure neben einem oder mehreren anderen ungesättigten Monomeren enthalten. Besonders bevorzugte Monomerengemische sind aus Acryl- oder/und Methacrylsäure und Acryl- oder/und Methacrylnitril in einem Molverhältnis zwischen 2:3 und 3:2 zusammengesetzt.

5

10

15

Da die Umwandlung der polymerisierten Monomeren in Acryl- oder Methacrylimidgruppen während des Erhitzens des Vorsproduktes und des Aufschäumens nicht immer vollständig abläuft, enthalten die Polymerisate bzw. Mischpolymerisate, aus denen der Schaumstoff aufgebaut ist, häufig geringe Anteile der ursprünglichen Monomereinheiten. Weitere nicht imidartige Einheiten können von zusätzlich mitverwendeten Comonomeren

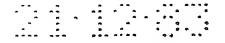
Einheiten können von zusätzlich mitverwendeten Comonomeren stammen, deren polymerisierte Einheiten schwerer oder gar nicht in cyclische Imidgruppen überführbar sind. Dazu gehören z.B. die Ester der Acryl- oder Methacrylsäure, insbesondere

mit niederen Alkoholen (1 bis 4 C-Atome), Styrol, Maleinsäure oder deren Anhydrid, Itakonsäure oder deren Anhydrid, Vinyl-



pyrrolidon, Vinylchlorid, Vinylidenchlorid usw. Der Anteil der nicht imidartigen Comonomereinheiten soll 30 Gew.%, vorzugsweise 10 Gew.% nicht übersteigen.

5 Zum Aufschäumen des Vorprodukts während der Umwandlung in ein imidgruppenhaltiges Polymer dienen Treibmittel, die bei 150 bis 250°C durch Zersetzung oder Verdampfung eine Gasphase bilden. Treibmittel mit Amidstruktur, wie Harnstoff, Monomethyl- oder N,N'-Dimethylharnstoff, Formamid oder Monomethylformamid, setzen beim Zerfall Ammoniak oder Amine frei, die sich mit dem Polymerisat unter Bildung von Imidgruppen umsetzen können. Daher braucht das Monomerengemisch nicht in jedem Fall so zusammengesetzt zu sein, daß es vollständig in Poly(meth)acrylimid überführbar ist, sondern es kann z.B. ein stöchio-15 metrischer Überschuß von Acryl- oder Methacrylsäure vorliegen. Selbst Homopolymerisate der Acryl- oder Methacrylsäure lassen sich bei ausreichendem Einsatz der genannten Treibmittel mit Amidstruktur vollständig zu Poly(meth)acrylimid umsetzen. Sofern die Mitwirkung des Treibgases an der Imidbildung nicht 20 erforderlich ist, können stickstofffreie Treibmittel, z.B. Ameisensäure, Wasser oder einwertige aliphatische Alkohole mit 3 bis 8 C-Atomen, wie Propanol-1, Propanol-2, Butanol-1, tert.Butanol, Butanol-2, Isobutanol, Pentanole, Hexanole, usw. eingesetzt werden. Die Treibmittelmenge richtet sich nach der 25 gewünschten Schaumstoffdichte und liegt im allgemeinen zwischen 2 und 15 Gew. Teilen je 100 Gew. Teile der Monomeren. Als Metallsalzzusätze, die gleichzeitig rauchgasmindernd wirken, können dem Monomerengemisch die Acrylate oder Methacrylate der Alkali- oder Erdalkalimetalle oder des Zinks oder Zirkons ode 30 Bleis oder andere Verbindungen der genannten Metalle, sofern



-.17 -

sie in dem Monomerenansatz löslich sind, zugesetzt werden. Bevorzugt sind Na-, K-, Zn-, Mg- und Ca-Acrylat und -Methacrylat. Mengen von 2 bis 5 Gew. Teile der Monomeren bewirken eine deutliche Minderung der Rauchgasdichte bei der Brandprüfung gemäß FAR 25.853a.

Das Monomerengemisch enthält weiterhin einen radikalbildenden Initiator, wie Dibenzoylperoxid oder Azobisisobutyronitril, und wird vorzugsweise bei Temperatüren von 35 bis 120°C polymerisiert. Zweckmäßig ist die Polymerisation in Form von 1 bis 3 cm dicken Platten, die sich bei 150 bis 250°C zu entsprechend größeren Schaumstoffplatten expandieren lassen.

Die flammschützenden Zusätze

5

1C ·

- Für die flammhemmenden Eigenschaften des Schaumstoffes ist sein Gesamtgehalt an Phosphor von entscheidender Bedeutung. Er soll wenigstens 1 Gew.%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Schaumstoffes, betragen und liegt vorzugsweise zwischen 1,5 und 5 Gew.%.
- Bei Flammeneinwirkung bildet sich an der Oberfläche des Polymerisats eine vermutlich aus Phosphoroxiden bestehende Schicht, die den weiteren Luftzutritt hemmt und dadurch die Verbrennung hindert. Da alle Phosphorverbindungen bei Flammeneinwirkung in die gleichen Phosphoroxide übergehen,
- ist die chemische Natur des eingebrachten Phosphors von geringerer Bedeutung für das Brandverhalten als der Gesamtgehalt an Phosphor. Die Wahl des phosphorhaltigen Flammschutzmittels richtet sich daher in erster Linie nach seiner Auswirkung auf die Herstellbarkeit und die Eigenschaften des Schaumstoffes.

- 16 - 3÷ -

Die erfindungsgemäß als Flammschutzmittel eingesetzten Phosphonsäureester können gemeinsam mit anderen Flammschutzmitteln eingesetzt werden, sofern sich diese nicht nachteilig auf die Schaumstoffeigenschaften auswirken. Beispielsweise kann roter Phosphor mitverwendet werden, der sich durch einen Zusatz von hochdisperser Kieselsäure in dem flüssigen Monomerengemisch gleichmäßig dispergieren läßt. Obwohl er weder hydrophilierend noch weichmachend wirkt, hat sich roter Phosphor als alleiniges Flammschutzmittel in Poly-(meth)acrylimidschaumstoffen weniger gut bewährt als in dem Monomergemisch lösliche organische Phosphorverbindungen. Roter Phosphor kann jedoch in Kombination mit diesem angewendet werden. Da die meisten anorganischen oder organischen Phosphorverbindungen entweder hydrophilierend oder weichmachend wirken, lassen sie sich höchstens in geringer, allein nicht ausreichender Menge als Flammschutzmittel neben den beanspruchten Phosphonsäureestern einsetzen. Diese enthalten in der Regel wenigstens die Hälfte, vorzugsweise 70 bis 100 % des in dem Schaumstoff enthaltenen Phosphors.

20

25

30

15

5

Die charakteristische Eigenschaft der erfindungsgemäß eingesetzten Phosphonsäureester ist ihr überraschend geringer Einfluß auf die Druckfestigkeit der Schaumstoffmatrix, insbesondere bei hohen Temperaturen. Eine denkbare Erklärung für dieses Verhalten könnte darin liegen, daß diese Ester zwar mit dem Polymerisat des Vorproduktes, aber nicht mehr mit dem imidisierten Polymerisat verträglich sind und in die Schaumstoffporen ausgeschwitzt werden. Diese Unverträglichkeit dürfte auf das Fehlen längerer aliphatischer Reste oder auf die verhältnismäßig stark polaren organischen Reste des

BAD ORIGINAL



- 17

Phosphonsäureteils zurückzuführen sein. Jedock soll die Erfindung nicht auf diese Bedeutung festgelegt werden.

Als Flammschutzmittel der Formel XCH₂-PO(OR)₂ werden die Methyl-, Chlormethyl- oder Äthylester der Methan-, Chlormethan-, Hydroxymethanphosphonsäure oder der Methoxy-, Äthoxy- oder Chlormethoxy-carbonylmethanphosphonsäure eingesetzt. Der weichmachende Einfluß ist bei den Methylestern der Methanphosphonsäure und der Methoxycarbonyl- bzw. Ethoxycarbonylmethanphosphonsäure am geringsten, weshalb diese Ester

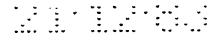
1C bonylmethanphosphonsäure am geringsten, weshalb diese Ester bevorzugt sind.

Obwohl Halogenatome die flammhemmende Wirkung noch verstärken, können sie im Brandfalle giftige und stark korrodierende Gase bilden, die im Katastrophenfalle eine zusätzliche Gefahr

bilden. Aus diesem Grunde werden halogenfreie Flammschutzmittel in den erfindungsgemäßen Schaumstoffen bevorzugt. Chlormethylester und die Ester der Chlormethyl-Phosphonsäure sind daher trotz ihrer technologisch günstigen Wirkung in den bevorzugten Schaumstoffen der Erfindung nicht enthalten.

Die Flammschutzmittel werden wie die übrigen Zusätze in den flüssigen Monomerenansatz eingebracht. Die erfindungsgemäßen Phosphonsäureester sind in den in Betracht kommenden Monomerengemischen löslich und stören die Polymerisation nicht. Es wird angenommen, daß sie während der Polymerisation

25 unverändert bleiben.



- 18

Beispiele :-5

Zu einem Gemisch aus gleichen Mol-Teilen an Methacrylsäure und Methacrylnitril (56,2: 43,8 Gew.-Tl.) wurden als Treibmittel 3 Gew.Tl. Isopropanol und 1 Gew.Tl. tert.-Butanol, als Initiatoren 0,05 Gew.Tl. tert.-Butylperpivalat und 0,1 Gew.Tl. Dibenzoylperoxid zugesetzt. Verschiedene Flammschutzmittel wurden in Mengen von 10 - 15 Gew.Tl, und Mg-dimethacrylat zwischen 0 - 0,5 Gew.Tl. zugesetzt; siehe Tabelle 1.

Diese Mischungen wurden bei 40°C in einer aus zwei Glasplatten

Diese Mischungen wurden bei 40°C in einer aus zwei Glasplatten der Größe 50 x 50 cm und einer 2,2 cm dicken Randabdichtung gebildeten Kammer polymerisiert und nach dem Tempern bei 100°C 3 Stunden bei 170 - 220°C geschäumt. Als Flammschutzmittel wurden Verbindungen der Formel

$$X - CH_2 - P - (OR)_2$$

20 eingesetzt.

25

5

10

15

Zusammensetzung der Polymerisationsansätze Tabelle 1:

[c			****	33460
Mg-dimeth- acrylat	[Gow.T]o.]	2,0		6 6 1	
tert.Butanol	[Gew.Tle.]			e	••
Isopropanol	[Gew.Tle.]	 m m		3 3 8,2*	
Methacryl- nitril	[Gew.Tle.]	43,8		43,8 43,8 30	
Methacryl- säure	[Gew.Tle.]	56,2		56,2 · 56,2 70	
Flammschutzmittel XCH $_2$ PO $\left\{ \text{OR} \right\}_2$	Menge [Gew.Tle.]	10	Andere Flammschutzmittel Bezeichnung Menge [Gew.Tle.]	- 10	-uoųdso
mittel 3	K	CH ₃	'Lammsch'		nethanph cer
Flammschutz	×	В -со-о-с ₂ н ₅	Andere Flam Bezeichnung	Phospholan ** ohne ohne	* = Formamid ** = Ethoxy-carbonylmethanphosphon- säure-diethylester
Beispiel		1 2	Vergleichs- Versuche	e 4 r	* = Formam1d ** = Ethoxy-c

Schäumbedingungen	
Tabelle 2:	

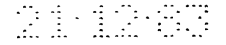
Schaumdichte [mg/m³]	20 - 60	20 - 60	20 - 60	20 - 60	20 - 60
Schäumzeit [h]		m	m	m	т
Schāumtemperatur [°C]	200 ° C	200°C	200°C	220°C	190°C
Beispiel	1	2	ю	4	Ŋ

Eigenschaften	
Tabelle 3:	-

eispiel	Druckfestigkeit bei 23°C [N/mm³]	bei 180°C [N/mm²]	Wärmeform- heständigkeit [°C]	Wasseraufnahme nach 7 Tagen unter Wasser [Gew.%]
	1,07	0,38	200	93,4
7	0,78	0,26	187	108
m	0,55	< 0,05	185	498
₹.	0,82	0,38	205	100
S	8,0	< 0,05	175–180	80-120

Flammschutzeigenschaften der Tabelle 4:

		fe nach	Beispie	len 1 bis	Œ		
Beispiel	FAR-Test 25.853a (max. Abbrandlänge < 150 mm)	Rauch	Rauchgasdichte-7 ohne Beflammung	ite-Test (D	Rauchgasdichte-Test (D _s nach 4 Min < 200) ohne Beflammung mit Beflammung	< 2 Lammu	, (00)
							• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
-	116 mm - bestanden	114	ء.	heatendon	c		
2	104 mm - bestanden	69		, bestanden	130	ı	nicht boetanden
3 (Vergleich)	152 mm - nicht bestanden	(99)	}		651	ı	Destanden
4 (Vergleich)	abgebra				(602)		
5 (Vergleich)	abgebrannt						
9		ğ	1	1 1 1			
r		5		nes canden	190	ı	bestanden
, ,		92	- pe	bestanden	172	ł	bestanden
ω	101 - bestanden	127	- be	bestanden	185	1	bestanden



گرچ - سيخة -

Beispiele 6-8

Unter den in Beispiel 1 angegebenen Bedingungen wurden Gemische polymerisiert, die sich von dem Gemisch gemäß Beispiel 1 wie folgt unterscheiden:

Beispiel 6: zusätzlich 1 Gew.Tl. Zink-dimethacrylat

Beispiel 7: zusätzlich 1 Gew.Tl. Maleinsäure

10

5

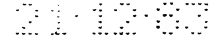
Beispiel 8: 4 Gew.Tle. Harnstoff, 2 Gew.Tle. Isopropanol, 0,25 Gew.Tle. Alkylmethacrylat statt tert.-Butanol/Isopropanol-Gemisch.

Die erhaltenen Schaumstoffe hatten folgende Raumgewichte: Beispiel 6: 58 kg/m³; Beispiel 7: 50 kg/m³; Beispiel 8: 52 kg/m³.

Beispiele 9-23

Congress Conf.

Die nachfolgenden Beispiele zeigen die Verminderung der Rauchgasdichte D_S bei Beflammung in Anlehnung an den FAR-Test 25.853a, bezogen auf das Raumgewicht. Bei Schaumstoffen gleicher Zusammensetzung nimmt die Rauchgasdichte proportional zum Raumgewicht zu. Daher ist bei Schaumstoffen mit rauchgasmindernden Zusätzen als Vergleichswert ein Schaumstoff gleichen Raumgewichts ohne den Zusatz, jedoch sonst gleicher Zusammensetzung zugrundezulegen. Eine Verbesserung der Rauchgasdichte ist in der Graphik, in der die Rauchgasdichte D_S über dem Raumgewicht aufgetragen ist, für alle Beispiele zu erkennen, deren Rauchgasdichte-Wert



. 25 -

unterhalb der Geraden liegen, die durch die zusatzfreien Beispiele 9 und 10 festgelegt ist.

Die Standard-Schaumstoffe (Beispiele 9 und 10) wurden hergestellt durch Polymerisation eines Gemisches aus:

5

56,2 Gew. Teilen Methacrylsäure

43,8 Gew. Teilen Methacrylnitril

0,5 Gew. Teilen Magnesium-dimethacrylat

0,2 Gew. Teilen Allylmethacrylat

3,0 Gew. Teilen tert. Butanol

1,0 Gew. Teilen Isopropanol

0,2 Gew. Teilen tert. Butylperpivalat

0,05 Gew. Teilen Dibenzoylperoxid

10 Gew. Teilen Dimethylmethanphosphonat

15

20

25

10

Zur Polymerisation wurden die Gemische in zugeschmolzenen Glasampullen 20 Std. auf 50°C, 3 Std. auf 60 bis 100°C, und 3 Std. auf 100°C erhitzt. Zwei Proben des Polymerisats wurden je 2 Std. auf 210°C bzw. 225°C erhitzt, wobei Schaumstoffe mit Raumgewichten von 97 bzw. 52 kg/m³ entstanden.

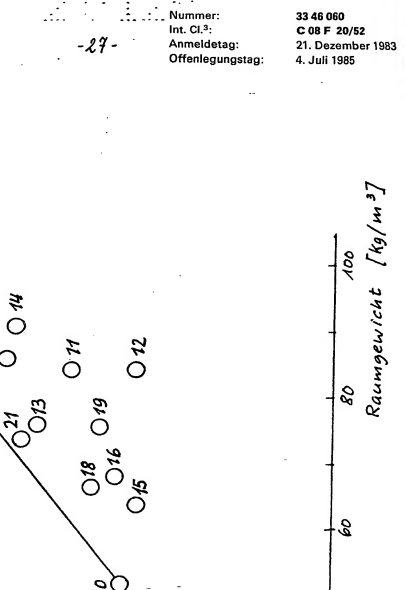
Bei den Beispielen 11 bis 23 wurde in gleicher Weise gearbeitet, jedoch rauchgasmindernde Zusätze gemäß nachfolgender Tabelle 5 mitverwendet. Die Schäumtemperaturen lagen in allen Fällen zwischen 200 und 230°C. Das Raumgewicht und die Rauchgasdichte, ermittelt unter Anwendung der Meßmethodik des FAR-Tests 25.853a, sind in der Tabelle 5 gleichfalls angegeben. Die Werte sind in der Graphik aufgetragen. (MAS bedeutet das Anion der Methacrylsäure, acac das Anion des Acetylacetonats).



- in - 25

Beispiel	Rauchçasminder Zusatz	nder	Raum- gewicht	Rauchgasdichte
	Art	Menge (Gew.Teile)	[kg/m³]	D _s
9	ohne	-	97	73
10	ohne	-	52	39
. 11	Na-MAS	. 2	84	46
12	Na-MAS	5	85	37
13	Mg-MAS	2	76 .	51
14	Ca-(MAS) 2	. 2	91	54
15	Ca-(MAS) ₂	5	64	37
16	Zn-(MAS) ₂	. 2	68 .	40
17	Zn (acac) 2	2	86	55
18	Zn (acac) 2	5	67	43
19	Zn-acetat	2 .	76	42
20	Zn-nitrat	2	33	14
21	Pb-tetraphenyl	1	73	54
22	Maleinsäure	5	44	- 28
23 .	Itakonsāure- anhydrid	. 5	32	26

- Leerseite -



Rauchgasdichte D_s mit Beflammung nach 4 min, in Abhängigkeit vom Raumgewicht.